

Inklusionskriterier – diagnosselektioner (MDS), 181126

LÄGE: ICD0-3	
C42.1	
WHO-diagnos 2008 SNOMED: Följande koder registreras	
MDS: 99803 RA, 99803 RN, 99823 RT, 99853 RCMD, 99823 RARS, 99833 RAEB-1, 99833 RAEB-2, 99863 5q-syndrome, 99893 MDS UNS Mixed MDS/MPD: 99453 CMML, 98763 Atypisk kronisk myeloisk leukemi, 99463 Juvenil myelomonocytisk leukemi, 99753 Myelodysplastisk/myeloproliferativ neoplasi, oklassificerbar, 99823 RARS-T	
WHO-diagnos 2016, används från diagnos 2018-01-01 SNOMED-3: Följande koder registreras	
MDS	
MDS-SLD	99803
MDS-MLD	99853
MDS-RS-SLD	99823
MDS-RS-MLD	99933
MDS-EB-1	99833
MDS-EB-2	99833
MDS med isolerad del(5q)	99863 del(5q) ensamt eller med ytterligare 1 avvikelse-dock ej -7 eller del(7q)
MDS-U	99893
Mixed MDS/MPN	
CMML	99453
Atypisk kronisk myeloid leukemi	98763
Juvenil myelomonocytisk leukemi	99463
Myelodysplastisk/myeloproliferativ Neoplasi, oklassificerad	99753
MDS/MPN-RS T	99823
Exklusionskriterier:	
Diagnosgrund: 4,7 Obduktionsupptäckta fall. Patienter med skyddad identitet eller som avböjt deltagande i kvalitetsregistret.	
Inklusionskriterier:	
ÅLDER: 16 år och äldre diagnostiserade fr o m 2009 01 01 . För barn 16-19 år endast de som vårdats vid vuxenklirik. KLINIK: Alla kliniker	